4/5/2 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2003 Thomson Oerwent. All rts. reserv. 013641396 WPI Acc No: 2001-125604/\*200114\* XRAM Acc No: C01-036654 Composition for coating keratinous fibers, comprises a an aqueous dispersion of a film-forming nonionic 1-6C alkyl (meth) acrylate polymer containing a cationic polymer(s) and an anionic polymer(s) Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA ) Inventor: BEDELIN S; BODELIN S Number of Countries: 031 Number of Patents: 007 Patent Family: Kind Date Week Patent No Kind Date Applicat No 20000613 200114 B A1 20010103 EP 2000401662 Α EP 1064919 19990630 200114 Al 20010105 FR 998412 A FR 2795635 20000620 200114 Α A1 20010111 WO 2000FR1697 WO 200101935 20000629 20010227 JP 2000196939 A 200115 JP 2001055310 A 20010612 BR 20006902 20000620 200137 Α BR 200006902 A Α 20000620 WO 2000FR1697 20010809 KR 2001702615 Α 20010228 200211 KR 2001074874 A 20000620 200216 CN 1321078 Α 20011107 CN 2000801763 A Priority Applications (No Type Date): FR 998412 A 19990630 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes A1 F 29 A61K-007/06 EP 1064919 Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI A61K-007/032 FR 2795635 A1 WO 200101935 A1 F A61K-007/06 Designated States (National): BR CA CN KR MX JP 2001055310 A 20 A61K-007/032 Based on patent WO 200101935 BR 200006902 A A61K-007/06 KR 2001074874 A A61K-007/032 CN 1321078 A61K-007/06 A Abstract (Basic): \*EP 1064919\* Al NOVELTY - Composition for coating keratinous fibers comprises a an aqueous dispersion of a film-forming nonionic 1-6C alkyl (meth)acrylate polymer containing a cationic polymer(s) and an anionic polymer(s), preferably unbranched. DETAILED DESCRIPTION - Composition for coating keratinous fibers comprises a an aqueous dispersion of a film-forming nonionic 1-6C alkyl (meth)acrylate polymer containing a cationic polymer(s) and an anionic polymer(s), preferably unbranched. An INDEPENDENT CLAIM is included for a coating process for

An INDEPENDENT CLAIM is included for a coating process for keratinous fibers involving using the above composition.

USE - For curving, lengthening and/or coating eyelashes and for providing fast, easy to apply and/or long-lasting makeup (claimed).

ADVANTAGE - The effect is homogeneous and long-lasting and it is easy to remove.

pp; 29 DwgNo 0/0

Title Terms: COMPOSITION; COATING; KERATINOUS; COMPRISE; AQUEOUS; DISPERSE; FILM; FORMING; NONIONIC; ALKYL; METHO; ACRYLATE; POLYMER; CONTAIN; CATION

; POLYMER; ANION; POLYMER

Derwent Class: A14; A26; A96; D21

International Patent Class (Main): A61K-007/032; A61K-007/06

International Patent Class (Additional): A61K-007/00; A61K-007/48;
C08K-005/00; C08L-033/06; C08L-083/04; C08L-091/06; C08L-101/02

File Segment: CPI

(12)

#### **DEMANDE DE BREVET EUROPEEN**

(43) Date de publication: 03.01.2001 Bulletin 2001/01

(51) Int CI.7: **A61K 7/06**, A61K 7/48, A61K 7/032

(21) Numéro de dépôt: 00401662.2

(22) Date de depôt: 13.06.2000

(84) Etats contractants designés:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Etats d'extension designés:
AL LT LY MK RO SI

(30) Priorité: 30.06.1999 FR 9908412

(71) Demandeur: L'OREAL 75008 Paris (FR) (72) Inventeur: Bodelin, Sophle 92170 Vanves (FR)

(11)

(74) Mandataire: Kromer, Christophe L'OREAL - D.P.I., 6, rue Bertrand Stricholle 92585 Clichy Cedex (FR)

#### (54) Mascara comprenant des polymères filmogènes

(57) L'invention a pour objet une composition cosmétique de revêtement des fibres kératiniques comprenant un polymére cationique, un polymère anionique et une dispersion aqueuse de polymère filmogène non-ionique de (méth)acrylate d'alkyle en C1-C6.

L'invention concerne aussi un procédé de revête-

ment des fibres kératiniques consistant à appliquer la composition sur les fibres kératiniques.

La composition conduit rapidement à un maquillage homogène, présentant de bonnes propriétés de gainage, d'allongement et de recourbement des cils, ainsi qu'une bonne tenue.

#### Description

- [0001] La présente invention concerne une composition de revêtement des fibres kératiniques comprenant un mélange de polymères filmogènes. L'invention se rapporte également à l'utilisation de cette composition pour le maquillage des fibres kératiniques, ainsi qu'à un procédé de maquillage de ces dernières. La composition et le procédé de maquillage selon l'invention sont plus particulièrement destinés aux fibres kératiniques sensiblement longitudinales d'étres humains telles que les cils, les sourcils et les cheveux, y compris les faux-cils et les postiches. La composition peut être une composition de maquillage, une base de maquillage, une composition à appliquer sur un maquillage, dite encore top-coat, ou bien encore une composition de traitement cosmétique des fibres kératiniques. Plus spécialement, l'invention porte sur un mascara.
- [0002] Les compositions de revêtement des cils, appelées mascara, comprennent généralement, de façon connue, au moins une cire et au moins un polymère filmogène pour déposer un tilm de maquillage sur les cils et gainer ces derniers, comme le decrit par exemple le document WO-A-95/15741. Les utilisatrices attendent pour ces produits de bonnes propriétés cosmétiques telles que l'adhérence sur les cils, un allongement ou un recourbement des cils, ou bien encore une bonne tenue du mascara dans le temps, notamment une bonne résistance aux frottements par exemple des doigts ou des tissus (mouchoirs, serviettes).
- [0003] Pour conférer un effet d'allongement aux cils, le document FR-A-2528699 propose un mascara comprenant des cires et une association de polymère anionique et de polymère cationique. Toutefois, ces compositions ne permettent pas d'obtenir un bon recourbement des cils.
- 20 [0004] Le but de la présente invention est de disposer d'une composition de maquillage des fibres kératiniques, et notamment des fibres tels que les cils, s'appliquant facilement et conférant un bon recourbement des fibres kératiniques.
  - [0005] Les inventeurs ont découverts qu'une telle composition pouvait être obtenue en utilisant une association particulière de polyméres filmogènes.
  - [0006] Plus précisément, l'invention a pour objet une composition de maquillage des fibres kératiniques comprenant au moins un polymère filmogène comprenant au moins un polymère filmogène cationique et au moins un polymère filmogène anionique caractérisé par le fait qu'elle comprend une dispersion aqueuse de polymère filmogène non-ionique de (méth)acrylate d'alkyle en C1-C6.
    - [0007] La composition selon l'Invention s'applique facilement et s'accroche bien sur les fibres kératiniques tels que les cils. On constate que les résultats de maquillage comme le gainage, l'allongement et le recourbement des cils sont obtenus rapidement et facilement après application sur les cils. Le maquillage est confortable pour l'utilisatrice. Le maquillage s'élimine facilement avec les demaquillants classiques.
    - [0008] L'invention a aussi pour objet un procédé de revétement des fibres kératiniques, notamment des cils, consistant à appliquer sur les fibres kératiniques une composition telle que definie précédemment.
    - [0009] L'invention a également pour objet l'utilisation d'une composition telle que definie précédemment pour recourber et/ou allonger et/ou gainer les cils et/ou pour obtenir un maquillage rapide et/ou facile à appliquer et/ou de bonne tenue.
      - [0010] On entend par polymère filmogène un polymère conduisant seul, ou en présence d'agent plastifiant, à un film isolable.
- 40 [0011] La composition selon l'invention comprendune dispersion aqueuse de polymère filmogène non-ionique (méth) acrylate d'alkyle en C1-C6, et notamment de polymère consistant essentiellement en un ou plusieurs (méth)acrylates d'alkyle en C1-C6. Ces polymères peuvent être choisis parmi les polymères de (méth)acrylate d'alkyle en C1-C4, et en particulier les copolymères d'acrylate d'alkyle en C1-C4 et de méthacrylate d'alkyle en C1-C4, et leurs mélanges. Comme (méth)acrylate d'alkyle en C1-C4, on peut citer le (méth)acrylate de mèthyle, le (mèth)acrylate d'éthyle, le (méth)acrylate de propyle, le (méth)acrylate de butyle. De préférence, on peut utiliser un copolymère d'acrylate d'èthyle et de méthacrylate de mèthyle tel que celui vendu sous la denomination "DAITOSOL 5000 AD" par la société DAITO KASEY KOGYO.
  - [0012] La dispersion aqueuse de polymére filmogéne non-ionique de (méth)acrylate d'alkyle peut comprendre des particules de polymère ayant une taille atlant de 10 à 500 nm, et de préférence de 20 à 300 nm.
  - [0013] Par dispersion aqueuse de polymère, généralement connue sous le nom de latex ou pseudolatex, on entend une phase contenant de l'eau et éventuellement un composé soluble dans l'eau, dans laquelle est dispersé directement le polymère sous forme de particules.
    - [0014] En pratique, le polymère filmogène non-ionique de (méth)acrylate d'alkyle en C1-C6 peut être présent dans la composition selon l'invention en une teneur en matières sèches allant de 0,1 % à 15 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et mieux de 0,5 % à 8 % en poids.
    - [0015] Selon l'invention, la composition selon l'invention peut contenir tout polymére anionique, de prétérence non réticulé, ou cationique connu en soi.
    - [0016] Ces polyméres peuvent être utilisés sous forme solubilisée ou sous forme de dispersions aqueuses de par-

ticules solides de polymère.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

[0017] Les polymères anioniques généralement utilisés peuvent être des polymères comportant des groupements dérivés d'acide carboxylique, sulfonique ou phosphorique et peuvent avoir un poids moléculaire moyen en poids compris entre environ 500 et 5.000.000.

1) Les groupements carboxyliques peuvent être apportés par des monomères mono ou diacides carboxyliques insaturés tels que ceux répondant à la formule (I) suivante :

$$C = C$$
 $(A)_n - COOH$ 
 $R_3$ 
 $(I)$ 

dans laquelle n est un nombre entier de 0 à 10, A désigne un groupement méthylène, éventuellement relié à l'atome de carbone du groupement insaturé ou au groupement méthylène voisin lorsque n est supérieur à 1 par l'intermédiaire d'un hétéroatome tel que oxygène ou soufre,  $R_5$  designe un atome d'hydrogène, un groupement phényle ou benzyle,  $R_3$  designe un atome d'hydrogène, un groupement alkyle inférieur ou carboxyle,  $R_4$  désigne un atome d'hydrogène, un groupement -CH $_2$ -COOH, phényle ou benzyle;

Dans la formule précitée un radical alkyle inférieur désigne de préférence un groupement ayant 1 à 4 atomes de carbone et en particulier, mèthyle et éthyle.

Les polymères anioniques à groupements carboxytiques préférés selon l'invention sont :

A) les homo- ou copolyméres d'acide acrylique ou méthacrylique ou leurs sels (notamment sels de métaux alcalins ou alcalino-terreux, d'ammoniums) et en particulier les produits commercialisés sous les denominations VERSICOL E ou K par la société ALLIED COLLOID, ULTRAHOLD par la société BASF, DARVAN 7 par la société VANDERBILT. Les copolyméres d'acide acrylique et d'acrylamide commercialisés sous la forme de teur sel de sodium sous les dénominations RETEN 421, 423 ou 425 par la Société HERCULES, les sels de sodium des acides polyhydroxycarboxyliques.

B) les copolyméres des acides acrylique ou méthacrylique avec un monomére monoéthylénique tel que l'éthyléne, le styrène, les esters vinyliques, les esters d'acide acrylique ou méthacrylique. Ces copolyméres peuvent étre greffés sur un polyalkyléne glycol tel que le polyéthyléne glycol. De tels polymères sont décrits en particulier dans le brevet français 1.222.944 et la demande allemande 2.330.956. On peut notamment citer les copolymères comportant dans leur chaîne un motif acrylamide éventuellement N-alkylé et/ou hydroxyalkylé tels que décrits notamment dans les demandes de brevets luxembourgeois 75370 et 75371 ou proposés sous la denomination QUADRAMER per la Société AMERICAN CYANAMID. On peut également citer les copolymères d'acide acrylique et de méthacrylate d'alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub> par exemple de lauryle (tel que celui commercialisé par la société ISP sous la dénomination ACRYLIDONE LM), de tertiobutyle (LUVIFLEX VBM 70 commercialisé par BASF) ou de méthyle (STEPANHOLD EXTRA commercialisé par STEPAN) et les terpolymères acide méthacrylique/ acrylate d'éthyle/ acrylate de tertiobutyle tel que le produit commercialisé sous la dénomination LUVIMER 100 P par la société BASF.

C) les copolyméres dérivés d'acide crotonique tels que ceux comportant dans leur chaîne des motifs acétate ou propionate de vinyle et éventuellement d'autres monomères tels que esters allylique ou méthallylique, éther vinylique ou ester vinylique d'un ecide carboxylique saturé linéelre ou ramifié à longue chaîne hydrocarbonée teis que ceux comportant au moins 5 atomes de carbone, ces polymères pouvant éventuellement être greffés ou encore un ester vinylique, allylique ou méthallylique d'un acide carboxylique α- ou β-cyclique. De tels polymères sont decrits entre autres dans les brevets français 1.222.944, 1.580.545, 2.265.782, 2.265.781, 1.564.110 et 2.439.798. Des produits commerciaux entrant dans cette classe sont les résines 28-29-30, 26-13-14 et 28-13-10 commercialisées par la société NATIONAL STARCH.

D) les copolymères dérivés d'acides ou d'anhydrides carboxyliques monoinsaturés en C<sub>4</sub>-C<sub>8</sub> choisis parmi :

les copolyméres comprenant (i) un ou plusieurs acides ou anhydrides maléique, fumarique, itaconique et

- (ii) au moins un monomère choisis parmi les esters vinyliques, les éthers vinyliques, les halogénures vinyliques, les dérivés phénylvinyliques, l'acide acrylique et ses esters, les fonctions anhydrides de ces copolymères étant éventuellement monoestérifiées ou monoamidifiées; De tels polymères sont décrits en particulier dans les brevets US 2.047.398, 2.723.248, 2.102.113, le brevet GB 839.805 et notamment ceux commercialisés sous les dénominations GANTREZ AN ou ES, AVANTAGE CP par la société ISP.
- les copolymères comprenant (i) un ou plusieurs anhydrides malèique, citraconique, itaconique et (ii) un ou plusieurs monomères choisis parmi les esters allyliques ou méthallyliques comportant éventuellement un ou plusieurs groupement acrylamide, méthacrylamide, α-oléfine, esters acryliques ou méthacryliques, acides acrylique ou méthacrylique ou vinylpyrrolidone dans leur chaîne,

les fonctions anhydrides de ces copolymères étant éventuellement monoestérifiées ou monoamidifiées. Ces polymères sont par exemple decrits dans les brevets français 2.350.384 et 2.357.241 de la demanderesse.

- E) les polyacrylamides comportant des groupements carboxylates,
- et leurs mélanges.

5

10

15

30

35

40

45

50

55

20 2) Les polymères comprenant les groupements sulfoniques peuvent être des polymères comportant des motifs vinylsulfonique, styréne sulfonique, naphtalène sulfonique, acrylamido alkylsulfonique, ou bien encore des polyesters sulfoniques.

Ces polymères peuvent être notamment choisis parmi :

- les sels de l'acide polyvinylsulfonique ayent un poids moléculaire moyen en poids compris entre environ 1.000
  et 100.000 ainsi que les copolymères avec un comonomère insaturé tel que les acides acrylique ou méthacrylique et leurs esters ainsi que l'acrylamide ou ses dérivés, les éthers vinyliques et la vinylpyrrolidone;
  - les sels de l'ecide polystyréne sulfonique les sels de sodium ayant un poids moléculaire moyen en poids d'environ 500.000 et d'environ 100.000 commercialisés respectivement sous les denominations Flexan 500 et Flexan 130 par Nationel Starch. Ces composés sont décrits dans le brevet FR 2.198.719;
  - les sels d'acides polyacrylamide sulfoniques ceux mentionnés dans le brevet US 4.128.631 et plus particulièrement l'acide polyacrylamidoéthylpropane sulfonique commercialisé sous la dénomination COSMEDIA PO-LYMER HSP 1180 par Henkel;
  - les polyesters sulfoniques portant au moins un groupement -SO<sub>3</sub>M avec M représentant un atome d'hydrogène, un ion ammonium NH<sub>4</sub>+ ou un ion métallique. Le copolyester peut être par exemple un copolymère d'au moins un diacide carboxylique, d'au moins un dioi et d'au moins un monomère aromatique bifonctionnel portant un groupement -SO<sub>3</sub>M avec M représentant un atome d'hydrogène, un ion ammonium NH<sub>4</sub>+ ou un ion métallique.

L'acide dicarboxylique peut être choisi parmi l'ecide phtalique, l'acide isophtalique, l'ecide téréphtalique. Le diol peut être choisi parmi l'éthylène glycol, le diéthylène glycol, le triéthylène glycol, le 1,3-propanediol, le 1,4-cy-clohexane diméthenol, le 1,4-butanediol. Le monomère aromatique bifonctionnel portant le groupement - SO<sub>3</sub>M peut être choisi parmi l'acide sulfoisophtalique, notamment le sel de sodium de l'acide 5-sulfo-isophtalique, l'acide sulfotéréphtalique, l'acide sulfoisophtalique, l'acide 4-sulfonaphtalène-2,7-dicarboxylique.

Comme polyester préféré, on peut utiliser un polyester consistant essentiellement en des unités répétées d'acide isophtalique, de diol et d'acide sulfo-isophtalique, et notament les sulfopolyesters obtenus par condensation de di-éthylèneglycol, de cyclohexane di-méthanol, d'acide isophtalique, d'acide sulfoisophtalique. Comme polyester sulfonique, on peut utiliser ceux commercialisés sous les dénominations AQ55S, AQ 38S, AQ 29S par la société EASTMAN.

On peut également employer comme polymère anionique l'acide (désoxy)ribonuclèique.

Selon l'invention, les polymères anioniques sont de préférence choisis parmi les copolymères d'acide acrylique tels que les terpolymères acide acrylique / acrylate d'éthyle / N-tertiobutylacrylamide commercialisés notamment sous la dénomination ULTRAHOLD STRONG par la société BASF, les copolymères dérivés d'acide crotonique tels que les terpolymères acétate de vinyle / tertio-butyl benzoate de vinyle / acide crotonique et les terpolymères acide crotonique / acétate de vinyle / néododécanoate de vinyle commercialisés notamment sous la dénomination

Résine 28-29-30 par la société NATIONAL STARCH, les polymères dérivés d'acides ou d'anhydrides maléique, fumarique, itaconique avec des esters vinyliques, des éthers vinyliques, des halogénures vinyliques, des dérivés phénylvinyliques, l'acide acrylique et ses esters lels que les copolymères méthylvinyléther/anhydride maléique mono estérifiés commercialisés par exemple sous la dénomination GANTREZ par la société ISP, les copolymères d'acide méthacrylique et de méthacrylate de méthyle commercialisés sous la dénomination EUDRAGIT L par la société ROHM PHARMA, les copolymères d'acide méthacrylique/ méthacrylate de méthyle / acrylate d'alkyle en C1-C4 / acide acrylique ou méthacrylate d'hydroxyalkyle en C1-C4 commercialisés sous forme de dispersions sous la dénomination AMERHOLD DR 25 par la société AMERCHOL ou sous la dénomination ACUDYNE 255 par la société ROHM & HAAS, les copolymères d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle commercialisés sous la dénomination LUVIMER MAEX ou MAE par la société BASF et les copolymères acétate de vinyle/acide crotonique, les copolymères acétate de vinyle/acide crotonique, les copolymères acétate de vinyle/acide crotonique, les copolymères acétate de vinyle/acide crotonique greffés par du polyéthylèneglycol sous la denomination ARISTOFLEX A par la société BASF, les homopolymères d'acide acrylique ou méthacrylique commercialisés par exemple sous la dénomination VERSICOL E 5 ou le polyméthacrylate de sodium vendu sous la denomination DARVAN 7 par la société VANDERBILT, et leurs mélanges.

Les polymères anioniques les plus particulièrement préférés sont choisis parmi les polymères anioniques non réticulés comme les copolymères méthylvinyièther / anhydride maiéique mono estérifiés commercialisés sous la denomination GANTREZ ES 425 par la société ISP, les terpolymères acide acrylique / acrylate d'éthyle / N-tertio-butylacrylamide commercialisés sous la denomination ULTRAHOLD STRONG par la société BASF, les copolymères d'acide méthacrylique et de méthacrylate de méthyle commercialisés sous la dénomination EUDRAGIT L par la société ROHM PHARMA, les terpolymères acétate de vinyle / tertio-butyl benzoate de vinyle / acide crotonique et les terpolymères acide crotonique / acétate de vinyle / néododécanoate de vinyle commercialisés sous la dénomination Résine 28-29-30 par la société NATIONAL STARCH, les copolymères d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle commercialisés sous la denomination LUVIMER MAEX OU MAE par la société BASF, les terpolymères vinylpyrrolidone / acide acrylique / méthacrylate de lauryle commercialisés sous la denomination ACRYLIDONE LM par la société ISP et les homopolymères d'acide acrylique ou méthacrylique commercialisés par exemple sous la dénomination VERSICOL E 5 OU le polyméthacrylate de sodium vendu sous la dénomination DARVAN 7 par la société VANDERBILT, et leurs mélanges.

Selon l'invention, on peut également utiliser des polyméres anioniques sous forme de latex ou de pseudolatex, c'est à dire sous forme d'une dispersion de particules de polyméres insolubles.

3) Selon l'invention, on peut également utiliser les polymères anioniques de type siliconés greffés comprenant une portion polysiloxane et une portion constituée d'une chaîne organique non-siliconée, l'une des deux portions constituant la chaîne principale du polymère l'autre étant greffée sur la dite chaîne principale. Ces polymères sont par exemple décrits dans les demandes de brevet EP-A-0 412 704, EP-A-0 412 707, EP-A-0 640 105 et WO 95/00578, EP-A-0582 152 et WO 93/23009 et les brevets US 4,693,935, US 4,728,571 et US 4,972,037.

De tets polymères sont par exemple les copolymères susceptibles d'être obtenus par polymérisation radicalaire à partir du mélange de monomères constitué par :

- a) 50 à 90% en poids d'acrylate de tertiobutyle ;
- b) 1 à 40% en poids d'acide acrylique;

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

c) 5 à 40% en poids de macromère siliconé de formule (II):

$$CH_{2} = C - C - O - (CH_{2})_{3} - Si - O - (CH_{3})_{3} - CH_{3}$$

$$CH_{3} = CH_{3} - CH_{3} - CH_{3}$$

$$CH_{3} = CH_{3} - CH_{$$

avec v étant un nombre allant de 5 à 700 ; les pourcentages en poids étant calculés par rapport au poids total des monomères.

Une famille de polyméres siliconés à squelette polysiloxanique greffé par des monomères organiques non siliconés convenant particulièrement bien à la mise en œuvre de la présente invention est constituée par les polyméres siliconés comportant dans leur structure le motif de formule (III) suivant:

dans lequel les radicaux  $G_1$ , identiques ou différents, représentent l'hydrogéne ou un radical alkyle en  $C_1$ - $C_{10}$  ou encore un radical phényle ; les radicaux  $G_2$ , identiques ou différents, représentent représente un groupe alkylène en  $C_1$ - $C_{10}$ ;  $G_3$  représente un reste polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère anionique à insaturation éthylénique ;  $G_4$  représente un reste polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère d'au moins un monomère hydrophobe à insaturation éthylénique ; m et n sont égaux à 0 ou 1 ; a est un nombre entier allant de 0 et 50 ; b est un nombre entier pouvant être compris entre 10 et 350, c est un nombre entier allant de 0 et 50 ; sous réserve que l'un des paramétres a et c soit différent de 0.

[0018] De préférence, le motif de formule (III) ci-dessus présente au moins l'une, et encore plus préférentiellement l'ensemble, des caractéristiques suivantes :

- 20 les radicaux G<sub>1</sub> désignent un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub> de préférence le radical méthyle;
  - n est non nul, et les radicaux G<sub>2</sub> représentent un radical divalent en C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>, de préférence un radical propylène ;
  - G<sub>3</sub> représente un radical polymèrique résultant de l'(homo)polymèrisation d'au moins un monomère du type acide carboxylique à insaturation éthylénique, de préférence l'acide acrylique et/ou l'acide méthacrylique;
  - G<sub>4</sub> représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère du type (mèth)
    acrylate d'alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>, de préférence le (mèth)acrylate d'isobutyle ou de mèthyle.

[0019] De préférence, le motif de formule (III) ci-dessus peut également présenter l'ensemble des caractéristiques suivantes :

- les radicaux G<sub>1</sub> désignent un radical alkyle, de préférence le radical méthyle;
  - n est non nul, et les radicaux G2 représentent un radical divalent en C1-C3, de préférence un radical propylène ;
  - G<sub>3</sub> représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymèrisation d'au moins un monomère du type acide carboxylique à Insaturation éthylénique, de préférence l'acide acrylique et/ou l'acide méthacrylique;
  - c est égal zéro.

10

15

25

30

35

[0020] Des exemples de polymères siliconés greffés sont notamment des polydiméthylsiloxanes (PDMS) sur lesquels sont greffés, par l'intermédiaire d'un chaînon de raccordement de type thiopropylène, des motifs polymères mixtes du type acide poly(méth)acrylique et du type poly(méth)acrylique d'alkyle tel que le poly(mèth)acrylate d'isobutule.

On utilise particulièrement les polymères siliconés greffés de formule (III) de structure polyméthyl/méthylsiloxane à groupements propyl thio-3 acide polymèthacrylique et groupements propyl thio-3 polyméthacrylate de méthyle et les polyméres siliconés greffés de formule (III) de structure polyméthyl/méthylsiloxane à groupements propyl thio-3 acide polyacrylique.

[0021] Selon l'invention, le ou les polymères anioniques peuvent être présents en une teneur allant de 0,01 % à 20 % en poids, de préférence de 0,05 % à 15 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,1 % à 7 % en poids, du poids total de la composition.

[0022] Les polyméres cationiques utilisables conformement à la présente invention peuvent être choisis parmit ous ceux déjà connus en soi notamment ceux décrits dans la demande de brevet EP-A- 0 337 354 et dans les demandes de brevets français FR-A- 2 270 846, 2 383 660, 2 598 611, 2 470 596 et 2 519 863.

[0023] De manière encore plus générale, au sens de la présente invention, l'expression "polymère cationique" désigne tout polymère contenant des groupements cationiques ou des groupements ionisables en groupements cationiques.

[0024] Les polymères cationiques préférés sont choisis parmi ceux qui contiennent des motifs comportant des groupements amine primaires, secondaires, tertiaires et/ou quaternaires pouvant soit faire partie de la chaine principale polymère, soit être portés par un substituant latéral directement relié à celle-ci.

[0025] Les polymères cationiques utilisés ont généralement une masse moléculaire moyenne en nombre comprise entre 500 et 5.106 environ, et de préférence comprise entre 103 et 3.106 environ.

[0026] Parmi les polymères cationiques, on peut citer plus particulièrement les polymères du type polyamine, poly-

aminoamide et polyammonium quaternaire. Ce sont des produits connus.

[0027] Une famille de polymères cationiques est celle des polymères cationiques siliconés. Parmi ces polymères, on peut citer :

(a) les polymères siliconés répondant à la formule (IV) suivante :

$$R^{6}_{a}G^{5}_{3,a}Si(OSiG^{6}_{2})_{n}-(OSiG^{7}_{b}R^{7}_{2,b})_{m}-O-SiG^{8}_{3,a}-R^{8}_{a}.$$
 (IV)

10 dans laquelle:

5

15

20

25

30

35

40

45

50

55

G5, G6, G7 et G8, identiques ou différents, désignent un atome d'hydrogène, un groupement phényle, OH, alkyle en C1-C18, par exemple méthyle, alcényle en C2-C18, ou alcoxy en C1-C18

a, a', identiques ou différents, désignent le nombre 0 ou un nombre entier de 1 à 3, en particulier 0,

b désigne 0 ou 1, et en particulier 1,

m et n sont des nombres tels que la somme (n + m) peut varier notamment de 1 à 2 000 et en particulier de 50 à 150, n pouvant désigner un nombre de 0 à 1 999 et notamment de 49 à 149 et m pouvant désigner un nombre de 1 à 2 000, et notamment de 1 à 10;

R6, R7, R8, identiques ou différents, désignent un radical monovalent de formule -C<sub>q</sub>H<sub>2q</sub>O<sub>s</sub> R<sup>9</sup><sub>t</sub>L dans laquelle q est un nombre de 1 à 8, s et t, identiques ou différents, sont égaux à 0 ou à 1, R<sup>9</sup> désigne un groupement alkylène éventuellement hydroxylé et L est un groupement aminé éventuellement quatemisé choisi parmi les groupements:

-N(R")2

-N<sup>®</sup>(R")<sub>3</sub> A

-N®H(R\*), A

-N<sup>®</sup>H<sub>2</sub>(R\*) A

-N(R\*)-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-N<sup>®</sup>R\* H<sub>2</sub> A,

dans lesquels R° peut désigner hydrogène, phényle, benzyle, ou un radical hydrocarboné saturé monovalent, par exemple un radical alkyle ayant de 1 à 20 atomes de carbone et A⁻ représente un ion halogénure tel que par exemple fluorure, chlorure, bromure ou iodure.

Des produits correspondant à cette définition sont par exemple les polysiloxanes denommés dans le dictionnaire CTFA "amodiméthicone" et répondant à la formule (V) suivante :

$$HO = \begin{bmatrix} CH_{3} & & & & \\ & & & \\ Si & & & \\ CH_{3} & & & \\ & & & \\ CH_{3} & & & \\ & &$$

15

10

dans laquelle x' et y' sont des nombres entiers dépendant du poids moléculaire, généralement tels que ledit poids moléculaire est compris entre 5 000 et 20 000 environ.

Un produit correspondant à la formule (IV) est le polymère dénommé dans le dictionnaire CTFA "triméthylsilylamodiméthicone", répondant à la formule (VI) :

20

25

30

$$(CH_{3})_{3} Si = \begin{bmatrix} CH_{3} & CH_{3} &$$

35

40

55

dans laquelle n et m ont les significations données ci-dessus pour la formule (IV).

Un produit commercial répondant à cette définition est un mélange (90/10 en poids) d'un polydiméthylsiloxane à groupements aminoéthyl aminoisobutyle et d'un polydiméthylsiloxane commercialisé sous la denomination Q2-8220 par la société DOW CORNING.

De tels polymères sont décrits par exemple dans la demande de brevet EP-A-95238.

D'autres polymères répondant à la formule (IV) sont les polymères siliconés répondant à la formule suivante (VII) :

$$R_{11} - CH_{2}$$

$$(R_{10})_{3} - Si - O + Si - O + R_{10}$$

(VII)

dans laquelle :

 $R_{10}$  représente un radical hydrocarboné monovalent ayant de 1 à 18 atomes de carbone, et en particulier un radical alkyle en  $C_1$ - $C_{18}$ , ou alcényle en  $C_2$ - $C_{18}$ , par exemple méthyle;

 $R_{11}$  représente un radical hydrocarboné divalent, notamment un radical alkylène en  $C_1$ - $C_{18}$  ou un radical alkyleneoxy divalent en  $C_1$ - $C_{18}$ , par exemple en  $C_1$ - $C_8$ ;

Or est un ion halogénure, notamment chlorure;

r représente une valeur statistique moyenne de 2 à 20 et en particulier de 2 à 8 ; s représente une valeur statistique moyenne de 20 à 200 et en particulier dé 20 à 50.

De tels polymères sont décrits plus particulièrement dans le brevet US 4 185 087.

(b) les composès de formule :

5

10

15

20

25

30

35

50

55

 $NH-[(CH_2)_3-Si[OSi(CH_3)_3]]_3$ 

correspondant à la dénomination CTFA "aminobispropyldiméthicone".

Un polymère entrant dans cette classe est le polymère commercialisé par la Société Union Carbide sous la dénomination "Ucar Silicone ALE 56.

Lorsque ces polymères siliconés sont mis en oeuvre, une forme de réalisation particulièrement intéressante est leur utilisation conjointe avec des agents de surface cationiques et/ou non ioniques. On peut utiliser par exemple le produit commercialisé sous la dénomination "Emulsion Cationique DC 929" par la Société DOW CORNING qui comprend, outre l'amodiméthicone, un agent de surface cationique comprenant un mélange de produits répondant à la formule (VIII):

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3\\ \downarrow \bigoplus\\ \text{N} \longrightarrow \text{CH}_3 \quad \text{CI}^{\bigodot}\\ \text{CH}_3 \end{array} \qquad \text{(VIII)}$$

dans lequel R<sub>12</sub> désigne des radicaux alcényle et/ou alcoyle ayant dé 14 à 22 atomes dé carbone, dérivés des acides gras du suif,

en association avec un agent de surface non ionique de formule :

connu sous la dénomination "Nonoxynoi 10".

[0028] Un autre produit commercial utilisable selon l'invention est le produit commercialisé sous la dénomination "Dow Corning O2 7224" par la Société Dow Corning comportant en association le triméthylsilylamodiméthicone de formule (IV), un agent de surface non ionique de formule : C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-(OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-OH où n = 40 dénommé encore octoxynol-40, un autre agent de surface non ionique de formule : C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>-(OCH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-OH où n = 6 encore dénommé isolaureth-6, et du glycol.

[0029] Les polymères du type polyamine, polyaminoamide, polyammonium quaternaire, utilisables conformèment à la présente invention, pouvant être notamment mentionnés, sont ceux décrits dans les brevets français nº2 505 348 ou 2 542 997. Parmi ces polymères, on peut citer :

- (1) Les copolymères vinylpyrrolidone-acrylate ou -méthacrylate de dialkylamino-alkyle quaternisés ou non, tels que les produits commercialisés sous la dénomination "Gafquate" par la Socièté ISP, comme par exemple Gafquat 734, 755 ou HS100 ou bien le produit dénommé "Copolymère 937". Ces polyméres sont décrits en détail dans les brevets français 2 077 143 et 2 393 573.
- (2) Les dérivés d'éthers de cellulose, notamment dés hydroxyalkyl(C1-C4) cellulose, comportant des groupements ammonium quaternaires décrits dans le brevet français 1 492 597, et en particulier les polymères commercialisés sous les dénominations "JR" (JR 400, JR 125, JR 30M) ou "LR" (LR 400, LR 30M) par la Société Union Carbide Corporation. Ces polymères sont également définis dans le dictionnaire CTFA comme dés ammonium quaternaires d'hydroxyéthylcellulose ayant réagi avec un èpoxyde (notamment épichiorhydrine) substitué par un groupement

#### triméthylammonium.

(3) Les derivés de cellulose cationiques tels que les copolymères de cellulose ou les dérivés de cellulose greffés avec un monomère hydrosoluble d'ammonium quaternaire, et décrits notamment dans le brevet US 4 131 576, tels que les hydroxyalkyl celluloses, comme les hydroxymèthyl-, hydroxyéthyl- ou hydroxypropyl celluloses greffées notamment avec un sel de méthacryloyléthyl. trimèthyl ammonium, de méthacrylmidopropyl triméthyl ammonium ou de diméthyldiallylammonium.

Les produits commercialisés répondant à cette définition sont plus particulièrement les produits commercialisés sous la dénomination "Celquat L 200" et "Celquat H 100" par la Société National Starch.

10

5

(4) Les polysaccharides cationiques décrits plus particulièrement dans les brevets US 3 589 578 et 4 031 307 et plus particulièrement le produit commercialisé sous la dénomination "Jaguar C.13 S" commercialisé par la Société MEYHALL.

15

(5) Les polymères constitués de motifs pipérazinyle et de radicaux divalents alkyléne ou hydroxyalkyléne à chaînes droites ou ramifiées, éventuellement interrompues par des atomes d'oxygéne, de soufre, d'azote ou par des cycles aromatiques ou hétérocycliques, ainsi que les produits d'oxydation et/ou de quaternisation de ces polymères. De tels polymères sont notamment décrits dans les brevets français 2.162.025 et 2.280,381.

20

25

(6) Les polyaminoamides solubles dans l'eau préparés en particulier par polycondensation d'un composé acide avec une polyamine; ces polyaminoamides peuvent être réticulés par une épihalohydrine, un diépoxyde, un dianhydride, un dianhydride non saturé, un derivé bis-insaturé, une bis-halohydrine, un bisazétidinium, une bis-haloacyldiamine, un bis-halogénure d'alkyle ou encore par un oligomère résultant de la réaction d'un composé bifonctionnel réactif vis-à-vis d'une bis-halohydrine, d'un bis-azétidinium, d'une bis-haloacyldiamine, d'un bis-halogénure d'alkyle, d'une épilhalohydrine, d'un diépoxyde ou d'un derivé bisinsaturé; l'agent réticulant étant utilisé dans des proportions allant de 0,025 à 0,35 mole par groupement amine du polyaminoamide; ces polyaminoamides peuvent être alcoylés ou s'ils comportent une ou plusieurs fonctions amines tertiaires, quatemisées. De tels polymères sont notamment décrits dans les brevets français 2.252.840 et 2.368.508.

30

(7) Les dérivés de polyamino amides résultant de la condensation de polyalcoylénes polyamines avec des acides polycarboxyliques, suivile d'une alcoylation par des agents bifonctionnels. On peut citer par exemple les polymères acide adipique-diacoylaminohydroxyalcoyldialcoyléne triamine dans lesquels le radical alcoyle comporte de 1 à 4 atomes de carbone et désigne de préférence méthyle, éthyle, propyle. De tels polymères sont notamment décrits dans le brevet français 1.583,363.

35

Parmi ces dérivés, on peut citer plus particulièrement les polymères acide adipique/diméthylamInohydroxypropyl/diéthylène triamine commercialisés sous la dénomination "Cartaretine F, F4 ou F8" par la société Sandoz.

40

(8) Les polymères obtenus par réaction d'une polyalikyléne polyamine comportant deux groupements amine primaire et au moins un groupement amine secondaire avec un acide dicarboxylique choisi parmi l'acide diglycolique et les acides dicarboxyliques aliphatiques saturés ayant de 3 à 8 atomes de carbone. Le rapport molaire entre le polyalikyléne polylamine et l'acide dicarboxylique étant compris entre 0,8:1 et 1,4:1; le polyaminoamide en résultant étant amené à réagir avec l'épichlorhydrine dans un rapport molaire d'épichlorhydrine par rapport au groupement emine secondaire du polyaminoamide compris entre 0,5:1 et 1,8:1. De tels polymères sont notamment décrits dans les brevets américains 3.227.615 et 2.961.347.

45

Des polymères de ce type sont en particulier commercialisés sous la dénomination "Hercosett 57" par la société Hercules Inc. ou bien sous la dénomination de "PD 170" ou "Detsette 101" par la société Hercules dans le cas du copolymère d'acide adipique/époxypropyl/diéthylène-triamine.

,

(9) les cyclopolymères de méthyl diallyl amine ou de diallyl diméthyl ammonium tels que les homopolymères ou les copolymères comportant comme constituant principal de la chaîne des motifs répondant aux formules (IX) ou (IX):

formules dans lesquelles k et t sont égaux à 0 ou 1, la somme k+t étant égale à 1;  $R_{15}$  designe un atome d'hydrogéne ou un radical méthyle ;  $R_{13}$  et  $R_{14}$ , indépendamment l'un de l'autre, désignent un groupement aixyle ayant de 1 à 22 atomes de carbone, un groupement hydroxyalkyle dans lequel le groupement alkyle a de préférence 1 à 5 atomes de carbone, un groupement amidoalkyle inférieur ou  $R_{13}$  et  $R_{14}$  peuvent désigner conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, des groupement hétérocycliques, tels que pipéridinyle ou morpholinyle ; Y est un anion tel que bromure, chlorure, acétate, borate, citrate, tartrate, bisulfate, bisulfate, phosphate. Ces polymères sont notamment décrits dans le brevet français 2.080.759 et dans son certificat d'addition 2.190.406.

On peut citer par exemple l'homopolymère de chlorure de diallyldiméthylammonium commercialisé sous la denomination "MEROUAT 100" par la société MERCK et les copolymères de chlorure de diallyldiméthylammonium et d'acrylamide commercialisés sous la dénomination "MERQUAT 550".

(10) le polymère de diammonium quaternaire contenant des motifs récurants répondant à la formule (X):

formule (X) dans laquelle:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

R<sub>16</sub>, R<sub>17</sub>, R<sub>18</sub> et R<sub>19</sub>, identiques ou différents, représentent des radicaux aliphatiques, alicycliques, ou arylaliphatiques contenant de 1 à 20 atomes de carbone ou des radicaux hydroxyalkytaliphatiques inférieurs, ou R<sub>18</sub>, R<sub>17</sub>, R<sub>18</sub> et R<sub>19</sub>, ensemble ou séparément, constituent avec les atomes d'azote auxquels ils sont rattachés des hétérocycles contenant éventuellement un second hétéroatome autre que l'azote ou bien R<sub>16</sub>, R<sub>17</sub>, R<sub>18</sub> et R<sub>19</sub>, représentent un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> linéaire ou ramifié substitué par un groupement nitrile, ester, acyle, amide ou -CO-O-R<sub>20</sub>-D ou -CO-NH-R<sub>20</sub>-D où R<sub>20</sub> est un elkylène et D un groupement ammonium quatemaire ;

A<sub>1</sub> et B<sub>1</sub> représentent des groupements polyméthyléniques contenant de 2 à 20 atomes de carbone pouvant être linéaires ou ramifiés, saturés ou insaturés, et pouvant contenir, liés à ou intercalés dans la chaîne principale, un ou plusieurs cycles aromatiques, ou un ou plusieurs atomes d'oxygène, de soufre ou des groupements sulfoxyde, sulfone, disulfure, amino, alkylamino, hydroxyle, ammonium quaternaire, uréido, amide ou ester, et

X. désigne un anion dérivé d'un acide minéral ou organique ;

A1, R<sub>18</sub> et R<sub>18</sub> peuvent former evec les deux atomes d'azote auxquels lls sont rattachés un cycle pipérazinique ; en outre si A<sub>1</sub> désigne un radical alkyléne ou hydroxyalkylène, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, B<sub>1</sub> peut également désigner un groupement

dans lequel n désigne un entier aliant de 1 à 6, D désigne :

a) un reste de glycol de formule : -O-Z-O-, où Z designe un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié ou

un groupement répondant à l'une des formules suivantes :

5

où x et y désignent un nombre entier de 1 à 4, représentant un degré de polymérisation defini et unique ou un nombre quelconque de 1 à 4 représentant un degré de polymérisation moyen ;

- b) un reste de diamine bis-secondaire tel qu'un dérivé de pipérazine ;
- c) un reste de diamine bis-primaire de formule : -NH-Y-NH-, où Y désigne un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié, ou bien le radical bivalent

20

15

d) un groupement uréyiéne de formule :

#### -NH-CO-NH-.

25

30

45

50

55

De préférence, X' est un anion tel que le chiorure ou le bromure.

Ces polymères ontune masse moléculaire moyenne en nombre généralement comprise entre 1000 et 100000. Des polyméres de ce type sont notamment décrits dans les brevets français 2.320.330, 2.270.846, 2.316.271, 2.336.434 et 2.413.907 et les brevets US 2.273.780, 2.375.853, 2.388.614, 2.454.547, 3.206.462, 2.261.002, 2.271.378, 3.874.870, 4.001.432, 3.929.990, 3.966.904, 4.005.193, 4.025.617, 4.025.627, 4.025.653, 4.026.945 et 4.027.020.

(11) les polymères de polyammonium quaternaires constitués de motifs de formule (XI) :

$$\begin{array}{c} R_{21} & R_{24} \\ -N+-(CH_2)_i-NH-CO-(CH_2)_q-CO-NH(CH_2)_s-N+-A_3-1 \\ X-R_{22} & X-R_{23} \end{array}$$

formule dans laquelle :

 $R_{21}$ ,  $R_{22}$ ,  $R_{23}$  et  $R_{24}$ , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogéne ou un radical méthyle, éthyle, propyle,  $\beta$ -hydroxyéthyle,  $\beta$ -hydroxypropyle ou -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>(OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>OH,

où p est égal à 0 ou à un nombre entier compris entre 1 et 6, sous réserve que R<sub>21</sub>, R<sub>22</sub>, R<sub>23</sub> et R<sub>24</sub> ne représentent pas simultanément un atome d'hydrogène,

r et s, identiques ou différents, sont des nombres entiers compris entre 1 et 6,

q est égal à 0 ou à un nombre entier compris entre 1 et 34,

X désigne un atome d'halogène,

A<sub>3</sub> désigne un radical d'un dihelogénure ou représente de préférence -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-.

De tels composés sont notamment décrits dans la demande de brevet EP-A-122 324.

On peut par exemple citer parmi ceux-ci, les produits "Mirapol® A 15", "Mirapol® AD1", "Mirapol® AZ1" et "Mirapol® 175" commercialisés par le société Miranol.

(12) les homopolymères ou copolymères dérivés des acides acrylique ou méthecrylique et comportant des motifs

de formules (XII), (XIII), (XIV) suivants :

20

25

30

35

40

45

50

dans lesquels les groupements R<sub>30</sub> désignent indépendamment H ou CH<sub>3</sub>,

les groupements A<sub>2</sub> designent indépendamment un groupe alcoyle linéaire ou ramifié de 1 à 6 atomes de carbone ou un groupe hydroxyalcoyle de 1 à 4 atomes de cerbone,

les groupements R<sub>25</sub>, R<sub>26</sub>, R<sub>27</sub>, identiques ou différents, désignant indépendamment un groupe alcoyle de 1 à 18 atomes de carbone ou un radical benzyle,

les groupements R<sub>28</sub> et R<sub>29</sub> représentent un atome d'hydrogéne ou un groupement alcoyle de 1 à 6 atomes de carbone

X<sub>2</sub>: designe un anion, par exemple méthosulfate ou halogénure, tel que chlorure ou bromure.

Le ou les comonoméres utilisables dans la préparation des copolymères correspondants appartiennent à la famille des acrylamides, méthacrylamides, diacétone acrylamides, acrylemides et méthacrylamides substitués à l'azote par des alcoyle inférieurs, des esters d'alcoyles, des acides acrylique ou méthacrylique, la vinylpyrrolidone ou des esters vinyliques.

(13) Les polyméres quaternaires de vinylpyrrolidone et de vinylimidazole tels que par exemple les produits commercialisés sous les dénominations LUVIQUAT® FC 905, FC 550 et FC 370 par la société BASF.

(14) Les polyamines comme le Polyquart H commercialisé par HENKEL, référencé sous le nom de « POLYETHY-LENEGLYCOL (15) TALLOW POLYAMINE » dans le dictionnaire CTFA.

(15) Les polyméres réticulés de chlorure de méthacryloyloxyéthyl trimèthyl ammonium tels que les polymères obtenus par homopolymérisation du dimèthylaminoéthylméthacrylate quaternisé par le chlorure de mèthyle, ou par copolymérisation de l'acrylemide avec le diméthylamindethylméthacrylate quaternisé par le chlorure de mèthyle, l'homo ou la copolymérisation étant suivie d'une réticulation par un composé à insaturation olétinique, en particulier le méthylène bis acrylamide. On peut plus particulièrement utiliser un copolymère réticulé ecrylamide/ chlorure de méthacryloyloxyéthyl triméthylammonium (20/80 en poids) sous forme de dispersion contenant 50 % en poids dudit copolymère dans de l'huile minérale. Cette dispersion est commercialisée sous le nom de « SAL-CARE SC 92 » par la Société ALLIED COLLOIDS. On peut également utiliser un homopolymère réticulé du chlorure de méthacryloyloxyéthyl triméthylammonium contenant environ 50 % en poids de l'homopolymère dans de l'huile minérale. Cette dispersion est commercialisée sous le nom de « SAL-CARE® SC 95 » par la Société ALLIED COLLOIDS.

[0030] D'autres polymères cationiques utilisables dans le cadre de l'invention sont des polyalkylèneimines, en particulier des polyéthylèneimines, des polymères contenant des motifs vinylpyridine ou vinylpyridinium, des condensets de polyamines et d'épichlorhydrine, des polyuréylènes quaternaires et les dérivés de la chitine.

[0031] Parmi tous les polymères cationiques susceptibles d'être utilisés dans le cadre de la présente invention, on préfére mettre en œuvre les cyclopolymères, en particulier les copolymères du chlorure de dimèthyldiallylammonium et d'acrylamide ayant un poids moléculaire supérieur à 500 000, commercialisés sous les denominations « MEROUAT®

550 » et « MERQUAT® S » par la Société MERCK, les polysaccharides cationiques et plus particuliérement le polymère commercialisé sous la dénomination « JAGUAR® C13S » par la Société MEYHALL, et les polyaminoamides de la famille (6) décrits ci-dessus.

[0032] Selon l'invention, on peut également utiliser des polymères cationiques sous forme de latex ou de pseudolatex, c'est à dire sous forme d'une dispersion de particules de polymères insolubles.

[0033] Selon l'invention, le ou les polymères cationiques peuvent être présents en une teneur allant de 0,01% à 20% en poids, de préférence de 0,01% à 15% en poids, et encore plus préférentiellement de 0,1% à 5% en poids, du poids total de la composition.

[0034] Le rapport charge cationique du(es) polymére(s) cationique(s) / charge anionique du(es) polymère(s) anionique(s) exprimèe en meq./g est généralement compris entre 0,25 et 5, de préférence entre 0,5 et 2 et encore plus préférentiellement entre 0,75 et 1,25.

[0035] La charge cationique est le nombre d'atome d'amine quaternaire, tertiaire, secondaire ou primaire par gramme de polymère.

[0036] Avantageusement, le polymère cationique peut être une hydroxyalkyl(C1-C4)cellulose comportant des groupements ammonium quaternaires, notamment une hydroxyéthylcellulose réticulée à l'épich lorhydrine quaternisée par la triméthylamine; le polymère anbionique peut être un polymèthacrylate de sodium.

[0037] La composition selon l'invention peut comprendre, en outre, au moins une cire. La cire peut être choisie parmi les cires d'origine animale, les cires d'origine végétale, les cires d'origine minérale, les cires synthétiques et les fractions diverses de cires d'origine naturelle. Les cires peuvent étre présentes en une teneur allant de 2 % à 40 % en polds, par rapport au poids total de la composition, de préférence de 5 % à 30 % en poids, et mieux de 10 % à 25 % en poids. [0038] Avantageusement, la cire peut être choisie parmi les cires (I) ayant un point de fusion allant de 70 °C à 110 °C. Ces cires ont notamment une pénétrabilité à l'aiguille allant de 1 à 7, 5. La pénétrabilité à l'aiguille des cires est déterminée selon la norme française NF T 60-123 ou la norme américaine ASTM D 1321, à la température de 25 °C. Selon ces normes, la pénétrabilité à l'aiguille est ta mesure de la profondeur, exprimée en dixièmes de millimètre, à laquelle une aiguille normalisée, pesant 2,5 g disposée dans un équipage mobile pesant 97,5 g et placée sur la cire à tester, pendant 5 secondes, pénétre dans la cire.

[0039] Les cires (I) peuvent par exemples être choisies notamment parmi la cire de son de riz, la cire de Cemauba, la cire d'Ouricuri, la cire de Candellila, les cires de Monatan, la cire de canne à sucre, certaines cires de polyéthylène qui répondent aux critéres des cires (I).

[0040] Avantageusement, la composition selon l'invention peut comprendre une quantité de cires (I) allant de 0,1 % à 20 % en poids, par rapport au poids total de le composition, de préférence de 1 % à 10 % en poids.

[0041] Selon un mode de réalisation de la composition selon l'invention, la composition peut comprendre au moins une cire (la) ayant un point de fusion supérieur ou égal à 70 °C et inférieur à 83 °C et/ou une une cire (lb) ayant un point de fusion allant de 83 °C à 110 °C.

[0042] Comme cire (le), on peut par exemple citer la cire de son de riz ou la cire de Candelilla. Comme cire (lb), on peut citer par exemple la cire de Carnauba, la cire d'Ouricuri, les cires de Montan. On utilise de préférence la cire de Camauba.

[0043] Avantageusement, la composition selon l'invention peut comprendre un mélange de cires (I) contenant au moins une première cire (Ia) et au moins une deuxième cire (Ib) telles que définies précédemment.

[0044] Ledit mètange de cires (I) peut comprendre de 5 % à 50 % en poids de cire (Ia), par rapport au poids total dudit métange de cires (I), et de 50 % à 95 % en poids de cire (Ib).

[0045] La composition peut comprendre, en outre, au moins une cire (II), dite cire molle, ayant un point de fusion supérieur ou égal à 45 °C et inférieur à 70 °C. La cire (II) peut avantageusement avoir une pénétrabilité à l'aiguille supérieure à 7,5, et de préférence inférieure ou égale à 217, mesurée selon les conditions definies précédemment pour les cires (I). Cette cire (II) permet notamment d'assouplir le revétement deposé sur les ciis.

[0046] Ces cires (II) peuvent être notamment choisies parmi la cire d'abeilles, les cires de lanoline, les cires de paraffine, les cires de cérasine, les cires microcristallines, les ozokérites, les spermaceti, certaines cires de polyéthytène de poids moléculaire tel qu'elles répondent aux critéres des cires II, les huiles végétales hydrogènées.

[0047] Parmi les huiles végétales hydrogénées, on peut citer les cires de jojoba hydrogénées et les huiles hydrogénées qui sont obtenues par hydrogénation catalytique de corps gras composés de chaîne grasse linéaire ou non en C<sub>8</sub>-C<sub>32</sub> et qui ont les qualités correspondant à la définition des cires. On peut citer notamment l'huile de tournesol hydrogénée, l'huile de ricin hydrogénée, l'huile de coton hydrogénée, l'huile de coprah hydrogénée et la lanoline hydrogénée.

[0048] Avantageusement, la cire (I) et la cire (II) peuvent être présentes dans la composition selon un rapport pondéral cire (I) / cire (II) pouvant aller de 0,2 à 1, et de préférence de 0,4 à 0,7.

[0049] La composition peut contenir, en outre, au moins un polymère filmogène non-ionique, différent du polymère de (méth)acrylate défini précédemment, en une teneur pouvant aller de 0 % à 15 % en poids (notamment 0,1 % à 15 % en poids), par rapport au poids total de la composition, et de préférence de 0,1 % à 10 % en poids.

[0050] Comme polymère filmogène non-ionique, on peut par exemple citer les

- les polymères de cellulose tels que l'hydroxyéthylcellulose, l'hydroxypropylcellulose, l'hydroxypropyl éthylcellulose,
   se, l'éthylhydroxyéthyl-cellulose;
- les polymères ou copolymères d'esters acryliques, tels que les polyacrylates ou les polymèthacrylates;
  - les polymères vinyliques, comme les polyvinylpyrrolidones, les copolymères de vinylpyrrolidone et d'acétate de vinyle; l'alcool polyvinylique;
  - les polyesters, les polyamides, et les résines époxyesters ;
  - les polymères polyuréthanes, les polyuréthanes-polyvinylpirrolidones, les polyester-polyuréthanes, les polyuréthanes, les polyuréthanes, les polyuréthanes,
    - les polymères d'origine naturelle, éventuellement modifiés, tels que les gommes arabiques, la gomme de guar, les dérivés du xanthane, la gomme de karaya ;
    - et leurs mélanges.

10

20

25

- [0051] La composition peut comprendre avantageusement une silicone polyoxyalkylenée, notamment choisie parmi les silicones comprenant une chaîne polyoxyalkylenée pendante ou terminale, ou bien encore un bloc polyoxyalkylené. Comme chaîne ou bloc polyoxyalkylénée, on peut notamment citer les chaînes ou blocs polyoxyéthylenés ou polyoxypropylénés.
  - [0052] La silicone polyoxyalkylénée peut être notamment choisie parmi les composés de formule générale (XV) :

$$R_{3} - \stackrel{R_{1}}{\underset{R_{1}}{\text{Si}}} - O = \left[ \begin{array}{c} R_{1} \\ \vdots \\ R_{2} \end{array} \right] = \left[ \begin{array}{c} R_{1} \\ \vdots \\ R_{3} \end{array} \right] - \left[ \begin{array}{c} R_{1} \\ \vdots \\ R_{n} \end{array} \right] - \left[ \begin{array}{c} R_{1} \\ \vdots \\ R_{n} \end{array} \right] = \left[ \begin{array}{c} XV \\ \vdots \\ R_{n} \end{array} \right]$$

#### formule dans laquelle :

- R<sub>1</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogéne, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>30</sub> ou un radical phényle,
  - $R_2$ , identique ou différent, représente  $R_1$  ou  $A = -(C_xH_{2x})-(OC_2H_4)_a-(OC_3H_6)_b-OR_4$ ,
  - R<sub>3</sub>, identiques ou différents, désignent R<sub>1</sub> ou A, avec R<sub>2</sub> différent de R<sub>3</sub> quand R<sub>2</sub> = A ou R<sub>3</sub> = A,
  - R<sub>4</sub>, identiques ou différents, sont choisis parmi un atome d'hydrogène, un radical alkyle, linéaire ou ramifié, ayant de 1 à 12 atomes de carbone, un radical acyle, linéaire ou ramifié ayant de 2 à 6 atomes de carbone,
    - n varie de 0 à 1000,
    - p varie de 1 à 50,
    - a varie de 0 à 50,
    - b varie de 0 à 50,
- a + b est supérieur ou égai à 1,
  - x varie de 1 à 5,
  - le poids moléculaire moyen en nombre étant supérieur ou égal à 900 et de préférence compris entre 2000 et 75000,
  - et leurs mèlanges.
- [0053] De préférence, la silicone polyoxyalkylénée peut être un (di)méthicone copolyol.
  [0054] De façon préférentielle, on utilise les silicones polyoxyalkylénées de formule générale (XV) qui répondent à au moins une des, et de préférence à toutes les, conditions suivantes :
  - R, désigne le radical méthyle,
- 50 R<sub>2</sub> = A,
  - R<sub>3</sub> = R<sub>1</sub>,
  - R4 représente un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou un radical acétyle, et de préférence hydrogène,
  - p varie de 8 à 20,
  - a est compris entre 5 et 40 et de préférence entre 15 et 30,
- b est compris entre 5 et 40 et de préférence entre 15 et 30,
  - x est égal à 2 ou 3,
  - n varie de 20 à 600, de préférence de 50 à 500 et encore plus particulièrement de 100 à 300,
  - et leurs mèlanges.

De telles silicones sont par exemple décrites dans le brevet US-4,311,695 qui est inclus à titre de référence.

[0055] Des silicones polyoxyalkylènées ont en particulier été présentés par la société DOW CORNING lors du 17 éme congrés international de l'I.F.S.C.C. d'octobre 1992 et rapportés dans l'article "Water-soluble dimethicone copolyol waxes for personal care industry" de Linda Madore et al., pages 1 à 3. On peut également utiliser celles décrites dans la demande EP-A-331833 dont le contenu est inclus dans la présente demande à titre de référence.

Ces silicones polyoxyalkylénées sont des polydiméthylsiloxanes (PDMS) comportant une ou plusieurs fonctions éthers, solubles dans l'eau (oxyalkylène, notamment oxyéthylène et/ou oxypropylène).

De telles silicones polyoxyalkylénées sont notamment vendues par la société GOLDSCHMIDT sous la dénomination ABIL B8851, ABIL 888183, ABIL WE09, ABIL EM90, ABIL EM97. On peut citer aussi les composés KF 351 à 354 et KF 615 A vendus par la société SHIN ETSU ou la DMC 6038 de la société WACKER.

Les dérivés de diméthicones copolyols utilisables peuvent être en particulier les diméthicones copolyols à groupement phosphate, sulfate, chiorure de myristamide propyldiméthylammonium, stéarate, amine, glycomodifié, etc. On peut utiliser comme dérivés de diméthicones copolyols notamment les composés vendus par la société SILTECH sous la dénomination Silphos A100, Siltech amine 65, Silwax WDIS, myristamido silicone quat, ou par la société PHOENIX sous la dénomination Pecosil PS 100.

[0056] On peut également utiliser les dérivés vendus par la société WACKER sous la dénomination BELSIL DMC6031, ou par la société DOW CORNING sous la dénomination 2501 cosmetic wax.

[0057] Avantageusement, la silicone polyoxyalkylénée peut être non ionique.

[0058] Les silicones polyoxyalkylènées les plus particullèrement préférées sont par exemple celles vendues par la société DOW CORNING sous la dénomination commerciale Q2-5220 et par la société RHONE POULENC sous la dénomination MIRASIL DMCO.

[0059] Lorsque le polymère anionique est une silicone, la silicone polyoxyalkylénée selon l'invention sera différente dudit polymère anionique et par exemple une sliicone non ionique. A titre d'exemple particulier, le polymère anionique peut être une diméthicone copolyol à groupement phosphate comme le Pecosil PS100 et la silicone polyoxyéthylénée, une diméthicone copolyol non ionique comme l'ABIL EM 90 ou EM 97.

[0060] Lorsque la silicone polyoxyalkylénée comprend au moins un bloc polyoxyalkyléné, on peut utiliser des copolymères blocs linéaires polysiloxane-polyoxyalkyléne, et notamment ceux répondant à la formule générale (XVI) suivante:

 $([Y(R_2SiO)_a, R_2SiYO][(C_n, H_{2n}, O)_b, ])_c.$  (XVI)

#### dans laquelle:

30

35

50

- R et R' identiques ou différents, représentent un radical hydrocarboné monovalent ne contenant pas d'insaturation alighatique
  - n' est un nombre entier compris entre 2 et 4,
  - a' est un nombre entier supérieur ou égal à 5,
  - b' est un nombre entier supérieur ou égal à 4,
- c' est un nombre entier supérieur ou égal à 4,
  - Y représente un groupe organique divalent qui est fié à l'atome de sificium adjacent par une liaison carbone-silicium et à un bloc polyoxyalkylène par un atome d'oxygène,
  - le poids moléculaire moyen de chaque bloc siloxane est compris entre environ 400 et environ 10.000, celui de chaque bloc polyoxyalkylène étant compris entre environ 300 et environ 10.000,
- les blocs siloxane représentent de 10% environ à 90% environ en poids du copolymère bloc,
  - le poids moléculaire moyen du copolymère bloc étant d'au moins 3.000,
  - et leurs mèlanges.

[0061] Les radicaux R et R' sont plus préférentiellement choisis dans le groupe comprenant les radicaux alkyle comme par exemple les radicaux méthyle, éthyle, propyle, butyle, pentyle, hexyle, octyle, décyle, dodécyle; les radicaux aryle comme par exemple phényle, naphtyle; les radicaux aralkyle comme par exemple benzyle, phényléthyle; les radicaux tolyle, xylyle et cyclohexyle.

[0062] Le radical divalent Y est de préférence -R\*-, -R\*-CO-, -R\*-NHCO-, -R\*-NH-CO-NH-R\*-NHCO ou -R\*-OCONH-R\*-NHCO-, où R\* est un groupe alkylène divalent comme par exemple l'éthylène, le propylène ou le butylène et R\* est un groupe alkylène divalent ou un groupe aryléne divalent comme -C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-, -C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-, -C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-, -C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>- ou -C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-.

Encore plus préférentiellement Y représente un radical alkylène divalent, plus particulièrement le radical -CH2-CH2-

CH<sub>2</sub>-.

35

[0063] La préparation des copolymères blocs mis en oeuvre selon la présente invention est notamment décrite dans la demande européenne EP 0 492 657 A1.

[0064] Seion un mode de réalisation particulier de l'invention le copolymère bloc est choisi parmi les copolymères suivants :

 $[[(CH_3)_2SiO]_{4_1}(CH_3)_2SiCH_2CH(CH_3)CH_2-O(C_2H_4O)_{18} - \\ - \\ (C_3H_6O)_{33}CH_2CH(CH_3)CH_2]_{16.1}$   $[[(CH_3)_2SiO]_{31}(CH_3)_2SiCH_2CH(CH_3)CH_2-O(C_2H_4O)_{20} - \\ (C_3H_6O)_{29}CH_2CH(CH_3)CH_2]_{13.3}$   $[[(CH_3)_2SiO]_9(CH_3)_2SiCH_2CH(CH_3)CH_2-O(C_2H_4O)_{20} - \\ (C_3H_6O)_{29}CH_2CH(CH_3)CH_2]_{26.3}$   $[[(CH_3)_2SiO]_{16}(CH_3)_2SiCH_2CH(CH_3)CH_2-O(C_2H_4O)_{18} - \\ (C_3H_6O)_{20}CH_2CH(CH_3)CH_2-O(C_2H_4O)_{18} - \\ (C_3H_8O)_{20}CH_2CH(CH_3)CH_2-O(C_2H_4O)_{18} - \\ (C_3H_8O)_{20}CH_2CH(CH_3)CH_2]_{21.5}$ 

[[(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiO]<sub>9</sub>(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiCH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)CH<sub>2</sub>-O(C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O)<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)CH<sub>2</sub>]<sub>4.8</sub>
[0085] Les valeurs décimales correspondent à des mélanges de composés de formule (XVI) et de valeur c' différent.

[0066] Les agents siliconés utilisés dans les compositions de l'invention peuvent être hydrosolubles ou liposolubles.

[0067] Dans la composition selon l'invention, la silicone polyoxyalkylénée peut être présente en une teneur allant

de 0,01 à 5 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et de préférence de 0,1 à 1,5 % en poids.

[0068] La composition peut comprendre de 10 à 30% de silicone polyoxyalkylénée en poids par rapport au poids

[0068] La composition peut comprendre de 10 à 30% de silicone polyoxyalkylènée en poids par rapport au poios total de polymére filmogéne.

[0069] La composition selon l'invention peut comprendre de l'eau et se présenter sous la forme de dispersion clredans-eau, eau-dans cire, huile-dans-eau et eau-dans-huile. La teneur en eau dans la composition peut aller de 1 à 95 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et mieux de 10 à 80 % en poids.

[0070] La composition selon l'invention peut comprendre en outre au moins une huile volatile. On entend par "huile volatile" une huile susceptible de s'évaporer à température ambiante d'un support sur lequel elle a été appliquée, autrement dit une huile ayant une tension de vapeur mesurable à température ambiante.

[0071] On peut notamment utiliser une ou plusieurs huiles volatiles à température ambiante et pression atmosphérique ayant par exemple une tension de vapeur, à pression et température ambiante > 0 mm de Hg (0 Pa) et en particulier allant de 10<sup>-3</sup> à 300 mm de Hg (0,13 Pa à 40.000 Pa), à condition que la température d'ébullition solt supérieure à 30°C. Ces huiles volatiles sont favorables à l'obtention d'un film à propriétés "sans transfert" total et de bonne tenue. Ces huiles volatiles facilitent, en outre, l'application de la composition sur la peau, les muqueuses, les phanères. Ces huiles peuvent être des huiles hydrocarbonées, des huiles siliconées, des huiles fluorées, ou leurs mélanges.

[0072] On entend par "hulle hydrocarbonée", une hulle contenant principalement des atomes d'hydrogène et de carbone et éventuellement des atomes d'oxygéne, d'azote, de soufre, de phosphore. Les hulles hydrocarbonées volatiles préférées convenant pour la composition seion l'Invention sont en particulier les hulles hydrocarbonées ayant de 8 à 16 atomes de carbones, et notamment les isoalcanes en C8-C16 (ou isoparaffines) et les esters ramifiés en C8-C16 comme l'isododécane (encore appelé 2,2,4,4,6-pentaméthylheptane), l'isodécane, l'isohexadécane, le néo pentanoate d'iso-hexyle, et leurs métanges. D'autres hulles hydrocarbonées volatiles comme les distillats de pétrole, notamment ceux vendus sous la dénomination Shell Solt par la société SHELL, peuvent aussi être utilisées.

[0073] Comme huiles volatiles, on peut aussi utiliser les silicones volatiles, comme par exemple les huiles de silicones cycliques et volatiles, notamment celles ayant une viscosité ≤ 8 centistokes (8 10<sup>-6</sup> m²/s), telles que l'octaméthylcyclotétrasiloxane, le décaméthylcyclopentasiloxane, l'hexadecaméthylcyclohexasiloxane, les silicones linéaires volatiles telles que l'octaméthyltrisiloxane, l'heptaméthylhexyltrisiloxane, l'heptaméthyloctyltrisiloxane, le décaméthyltétrasiloxane, ou bien encore les huiles volatiles fluorées telles que le nonafluorométhoxybutane ou le perfluorométhylcyclopentane.

[0074] L'huile volatile peut être présente dans la composition selon l'invention en une teneur allant de 0 % à 80 % en poids (notamment de 1 % à 80 %), par rapport au poids total de la composition, de préférence de 0 % à 65 % en poids (notamment de 1 % à 65 %).

[0075] La composition peut également comprendre au moins une huile non volatile, et notamment choisie parmi les huiles hydrocarbonées et/ou siliconées et/ou fluorées non volatiles.

Comme huile hydrocarbonée non volatile, on peut notamment citer:

les huiles hydrocarbonées d'origine animale telle que le perhydrosqualène;

les huiles hydrocarbonées d'origine végétale telles que les triglycérides liquides d'acides gras de 4 à 10 atomes de carbone comme les triglycérides des acides heptanoliques ou octanolique, ou encore les huiles de tournesol, de pépins de raisin, de sésame, de mais, d'abricot, de ricin, d'avocat, d'olive ou de germes de céréales de soja, l'huile d'amande douce, de palme, de colza, de coton, de noisette, de macadamia, de jojoba, les triglycérides des acides caprylique/caprique comme ceux vendus par la société Stéanneries Dubois ou ceux vendus sous les dénominations Miglyol 810, 812 et 818 par la société Dynamit Nobel, l'huile de beurre de karité;

 les hydrocarbures linéaires ou ramifiés, d'origine minérale ou synthétique tels que la vaseline, les polydécènes, le polyisobuténe hydrogéné tel que le parléam;

- les esters et les éthers de synthèse comme les huiles de formule R<sub>1</sub>COOR<sub>2</sub> dans laquelle R<sub>1</sub> représente le reste d'un acide gras supéneur comportant de 6 à 29 atomes de carbone et R<sub>2</sub> représente une chaîne hydrocarbonée contenant de 3 à 30 atomes de carbone, telles que l'huile de Purcellin, le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurate d'hexyle, l'adipate de diisopropyle, l'isononate d'isononyle, le palmitate de 2-éthyl-hexyle, le laurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyl-décyle, le myristate ou le lactate de 2-octyl-décyle; les esters de polyois comme le dioctano ate de propyléne glycol, le diheptanoate de néopentyl-glycol, le diisonanoate de diethyléne glycot et les esters du pentaérythritol;

 les alcools gras liquides à température ambiante à chaîne carbonée ramifiée et/ou insaturée ayant de 12 à 26 atomes de carbone comme l'octyl dodécanol, l'alcool isostéarylique, l'alcool oléique, le 2-hexyldécanol, le 2-buty-loctanol, le 2-undécylpentadécanol;

 les acides gras supérieurs tels que l'acide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'acide olèique, l'acide linoléique, l'acide linolénique ou l'acide isostéarique;

et leurs mélanges.

15

20

25

30

35

55

[0076] Les huiles de silicone non volatiles utilisables dans la composition selon l'invention peuvent être des huiles de faible viscosité telles que les potysiloxanes linéaires dont le degré de polymérisation est de préférence de 6 à 2000 environ. On peut citer, par exemple, les polydiméthylsiloxanes (PDMS) de viscosité supérieure à 10 mPa.s, les phényl diméthicones, les phényl triméthicones, les polyphénylméthylsiloxanes et leurs métanges.

[0077] Les huiles fluorées utilisables dans l'invention sont notamment des huiles fluorosiliconées, des polyéthers fluorés, des slicones fluorées telles que décrit dans le document EP-A-847752.

[0078] Les huiles non volatiles peuvent être présentes dans la composition selon l'invention en une teneur allant de 0 % à 50 % en poids (notamment 0,1 à 50 %), par rapport au poids total de la composition, de préférence de 0 % à 20 % en poids (notamment 0,1 % à 20 %).

[0079] La composition selon l'invention peut contenir des agents tensioactifs émulsionnants présents notamment en une proportion allant de 2 à 30 % en poids par rapport au poids total de la composition, et mieux de 5 % à 15 %. Ces agents tensioactifs peuvent être choisis parmi des agents tensioactifs anioniques ou non ioniques. On peut se reporter au document « Encyclopedia of Chemical Technology, KIRK-OTHMER », volume 22, p.333-432, 3ème édition, 1979, WILEY, pour la définition des propriétés et des fonctions (émulsionnant) des tensioactifs, en particulier p.347-377 de cette référence, pour les tensioactifs anioniques et non-ioniques.

[0080] Les tensioactifs utilisés préférentiellement dans la composition selon l'invention sont choisis :

- parmi les tensioactifs non-ioniques: les acides gras, les alcools gras, les alcools gras polyéthoxylés ou polyglycérolés tels que des alcools stéarylique ou cétylstéarylique polyéthoxylès, les esters d'acide gras et de saccharose, les esters d'alkyl glucose, en particulier les esters gras de C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl glucose polyoxyéthylénés, et leurs mélanges.
- parmi les tensioactifs anioniques: les acides gras en C16-C30 neutralisés par les amines, l'ammoniaque ou les sels alcalins, et leurs mélanges.

[0081] On utilise de préférence des tensioactifs permettant l'obtention d'émulsion huile-dans-eau ou cire-dans-eau.

[0082] La composition peut également comprendre au moins une matière colorante comme les composés pulvérulents, par exemple à raison de 0,01 à 25 % du poids total de la composition. Les composés pulvérulents peuvent être choisis parmi les pigments et/ou les nacres et/ou les charges habituellement utilisés dans les mascaras.

[0083] Les pigments peuvent être blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques. On peut citer, parmi les pigments minéraux, le dioxyde de titane, éventuellement traité en surface, les oxydes de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de fer ou de chrome, le violet de manganése, le bleu outremer, l'hydrate de chrome et le bleu ferrique. Parmi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les laques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, aluminium.

[0084] Les pigments nacrés peuvent être choisis parmi les pigments nacrés blancs tels que le mica recouvert de titane, ou d'oxychlorure de bismuth, les pigments nacrés colorés tels que le mica titane avec des oxydes de fer, le mica titane avec notamment du bleu ferrique ou de l'oxyde de chrome, le mica titane avec un pigment organique du type précité ainsi que les pigments nacrés à base d'oxychlorure de bismuth.

[0085] Les charges peuvent être choisies parmi celles bien connues de l'homme du mêtier et couramment utilisées dans les compositions cosmétiques. Comme charge, on peut notamment utiliser :

- le talc qui est un silicate de magnésium hydraté utilisé sous forme de particules généralement inférieures à 40 microns.
- les micas qui sont des aluminosilicates de compositions variées se présentant sous la forme d'écailles ayant des dimensions de 2 à 200 microns, de préférence de 5 à 70 microns et une épaisseur comprise entre 0,1 à 5 microns, de préférence de 0,2 à 3 microns, ces micas pouvent être d'origine naturelle telle que la muscovite la margerite, la roscoelithe, la lipidolithe, la biotite ou d'origine synthétique,
  - l'amidon en particulier l'amidon de riz,
- le kaolin qui est un silicate d'aluminium hydraté qui se présente sous la forme de particules de forme isotrope ayant des dimensions généralement inférieures à 30 microns,
- les oxydes de zinc et de titane généralement utilisés sous la forme de particules ayant des dimensions ne depassant pas quelques microns,
- le carbonate de calcium, le carbonate ou l'hydrocarbonate de magnésium,
- la cellulose microcristalline,
- 30 la silice.

20

25

- les poudres de polymères synthétiques tels que le polyéthylène, les polyesters (l'isophtalate ou le téréphtalate de polyéthylène), les polyamides tels que ceux vendus sous la dénomination commerciale de "Nylon" ou de "Téflon" et les poudres de silicone.
- [0086] La composition selon l'invention peut égelement contenir des ingrédients couramment utilisés en cosmétique, tels que les oligo-éléments, les adoucissants, les séquestrants, les parfums, les huiles, les silicones, les épaississants, les vitamines, les protéines, les céramides, les plastifiants, les agents de cohésion ainsi que les agents alcalinisants ou acidifiants habituellement utilisés dans le domaine cosmétique, les émollients, les conservateurs.
  - [0087] Bien entendu, l'homme du métier veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires, et/ou leur quantité, de manière telles que les propriétés avantageuses de la composition selon l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par l'adjonction envisagée.

[0088] La composition selon l'invention peut être préparée selon les méthodes usuelles des domaines considerés. [0089] L'invention est illustrée plus en detail dans les exemples suivants.

#### 45 Exemple 1:

[0090] On a préparé un mascara ayant la composition suivante :

- Cire de carneuba 7 g
- Cire d'abeille 8 g
- Cire de son de riz 7 g
- Cire de candelilla 2,5 g
- Amino-2 méthyl-2 propanediol-1,3 0,2 g
- Triéthanolamine 2,4 g
- 55 Acide stéarique 5,4 g
  - Polyméres non-loniques hydrosolubles 1,72 g
  - Copolymére acrylate d'éthyle/méthacrylate de méthyle (80/20) en dispersion aqueuse à 50 % MA (DAITOSOL 5000 AD de SAITO) 0,75 g MA

- Diméthicone coplyol (Q2-5220 de DOW-CORNING) 0,2 g
- Polyméthacylate de sodium (Darvan 7 de la société VANDERBILT)
   0,25 g MA
- Hydroxyéthylcellulose réticulée par l'épichlorhydrine quaternisée par la triméthylamine (JR 400 de la société UNION CARBIDE)
   0,1 g
- Pigments 6 g
- Conservateurs qs
- Eau qsp 100 g

[0091] Les critères de maquillage de la composition oni été évalués par un panel de 19 femmes.

[0092] La majorilé du panel a jugé que la composition adhére bien sur les cils et s'appliquait facilement. La composition permel d'obtenir un maquillage rapidement : les cils sont bien allongés et recourbés. Le maquillage obtenu est confortable el présente une bonne tenue dans le temps (moins d'effritement qu'un mascara de l'état de la technique) ; les cils sont également blen séparés ; le mascara se démaquille aussi facilement.

#### Revendications

15

20

25

35

40

45

50

55

- Composition cosmétique de revêtement des fibres kéraliniques comprenant au moins un polymère filmogène comprenant au moins un polymère cationique et au moins un polymère anionique, avantageusement non réticulé, caractérisée par le fait qu'elle comprend une dispersion aqueuse de polymère filmogène non-ionique de (méth) acrylate d'alkyle en C1-C6.
- Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que le polymère de (méth)acrylate d'alkyle est choisi parmi les polymères de (méth)acrylate d'elkyle en C1-C4 et leurs mélanges.
- Composition selon la revendication 1 ou 2, caractèrisée par le fait le polymère de (méth)acrylate d'alkyle est choisi parmi les copolymères d'acrylate d'alkyle en C1-C4 et de méthacrylate d'alkyle en C1-C4 et leurs mélanges.
- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère de (méth)acrylate d'alkyle est un copolymère d'acrylate d'éthyle et de méthacrylate de méthyle.
  - 5. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère de (méth)acrylate d'alkyle est présent en une teneur en matières sèches allant de 0,1 % à 15 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et mieux de 0,5 % à 8 % en poids.
  - 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractèrisée par le fail que le polymère anionique est choisi parmi :
    - les polymères comportant des motifs carboxyliques derivant de monomères mono ou diacides carboxyliques insaturés de formule (I):

$$R_5$$
  $C = C$   $(A)_n$  COOH  $R_4$   $(I)$ 

dans laquelle n est un nombre entier de 0 à 10, A designe un groupement méthylène, éventuellement relié à l'atome de carbone du groupement insaturé ou au groupement méthyléne voisin lorsque n est supérieur à 1 par l'intermédiaire d'un hétéroatome tel que oxygéne ou soufre, R<sub>5</sub> désigne un atome d'hydrogène, un groupement phényle ou benzyle, R<sub>3</sub> designe un atome d'hydrogène, un groupement alkyle inférieur ou carboxyle, R<sub>4</sub> désigne un atome d'hydrogène, un groupement alkyle inférieur, un groupement -CH<sub>2</sub>-COOH, phényle ou benzyle,

les polymères comprenant des motifs dérivant d'acide sulfonique tels que des motifs vinylsulfonique, sty-

- rénesulfonique, acrylamido alkylsulfonique, et les polyesters sulfoniques,
- et leurs mèlanges.
- Composition selon l'une que lconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère anionique est choisi parmi :
  - A) les homo- ou copolymères d'acide acrylique ou méthacrylique ou leurs sets, les copolymères d'acide acrylique et d'acrytamide et leurs sets, les sets de sodium d'acides polyhydroxycarboxyliques ;
- B) les copolyméres des acides acrylique ou méthacrylique avec un monomère monoéthylenique tel que l'éthyléne, le styrène, les esters vinyliques, les esters d'acide acrylique ou méthacrylique, éventuellement greffès sur un polyalkylène glycol tel que le polyéthylène glycol; les copolyméres de ce type comportant dans leur chaîne un motif acrylamide éventuellement N-alkylé et/ou hydroxyalkylé, les copolyméres d'acide acrylique et de mèthacrylate d'alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> et les terpolyméres de vinylpyrrolidone, d'acide acrylique et de mèthacrylate d'alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>;
  - C) les copolymères dérivés d'acide crotonique tels que ceux comportant dans leur chaîne des motif acétate ou propionate de vinyle et éventuellement d'autres monomères tels que esters allylique ou méthallylique, éther vinylique ou ester vinylique d'un acide carboxylique saturé linéaire ou ramifié à longue chaîne hydrocarbonée tels que ceux comportant au moins 5 atomes de carbone, ces polymères pouvant éventuellement être greffés;
  - D) les polyméres dérivés d'acides ou d'anhydrides maléique, fumarique, itaconique avec des esters vinyliques, des éthers vinyliques, des halogénures vinyliques, des dérivés phénylvinyliques, l'acide acrylique et ses esters ; les copolymères d'anhydrides maléique, citraconique, itaconique et d'un ester allylique ou méthally-lique comportant éventuellement un groupement acrylamide, méthacrylamide, une α-oléfine, des esters acryliques ou méthacryliques, des acides acrylique ou méthacrylique ou la vinylpyrrolidone dans leur chaîne, les fonctions anhydrides sont monoestérifiées ou monoamidifiées ;
  - E) les polyacrylamides comportant des groupements carboxylates,
  - F) l'acide désoxyribonucléique;
  - G) les copolymères d'au moins un diacide carboxyllque, d'au moins un diol et d'au moins un monomère aromatique bifonctionnel portant un groupement -SO<sub>3</sub>M avec M représentant un atome d'hydrogéne, un ion ammonlum NH<sub>4</sub>+ ou un ion métallique;
    - et leurs mélanges.

20

25

30

35

- 8. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère anionique est choisi parmi :
  - les homopolymères d'acide acrylique ou méthacrylique ;
  - les copolymères d'acide acrylique tels que le terpolymère acide acrylique/acrylate d'éthyle/Ntertiobutylacrylamide;
  - les copolymères dérivés d'acide crotonique tels que les terpolymères acétate de vinyle / tertio-butyl benzoate de vinyle / acide crotonique et les terpolymères acide crotonique/acétate de vinyle/néododécanoate de vinyle;
  - les polyméres dérivés d'acides ou d'anhydrides maléique, fumarique, itaconique avec des esters vinyliques, des éthers vinyliques, des halogénures vinyliques, des dérivés phénylvinyliques, l'acide acrylique et ses esters tels que les copolymères méthylvinyléther/anhydride maléique mono estérifié.
- tes copolymères d'acide méthacrylique et de méthacrylate de méthyle;
  - les copolymères d'acide mèthacrylique et d'acrylate d'éthyle ;
  - les terpolymères de vinylpyrrolidone/acide acrylique/méthacrylate de lauryle;
  - les copolymères acétate de vinyle/acide crotonique;
  - les terpolymères acétate de vinyle/acide crotonique/polyéthylèneglycol;
- les sulfopolyesters obtenus par condensation de di-éthylèneglycol, de cyclohexane di-méthanol, d'acide isophtalique, d'acide sulfoisophtalique,
  - et leurs mélanges.

- 9. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère anionique est choisi parmi les polymères anioniques de type siliconés greffés comprenant une portion polysiloxane et une portion constituée d'une chaîne organique non-siliconée, l'une des deux portions constituant la chaîne principale du polymère l'autre étant greffée sur la dite chaîne principale.
- 10. Composition selon la revendication 9, caractérisée par le fait que le polymère siliconé greffé est choisi parmi les polymères siliconés comportant dans leur structure le motif de formule (III) suivant :

dans lequel les radicaux  $G_1$ , identiques ou différents, représentent l'hydrogéne ou un radical alkyle en  $C_1$ - $C_{10}$  ou encore un radical phényle ; les radicaux  $G_2$ , identiques ou différents, représentent un groupe alkylène en  $C_1$ - $C_{10}$ ;  $G_3$  représente un reste polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère anionique à insaturation éthylénique ;  $G_4$  représente un reste polymérique résultant de l'(homo)polymèrisation d'au moins un monomère d'au moins un monomère hydrophobe à insaturation éthylénique ; m et n sont égaux à 0 ou 1 ; a est un nombre entier allant de 0 et 50 ; b est un nombre entier pouvant être compris entre 10 et 350, c est un nombre entier allant de 0 et 50 ; sous réserve que l'un des paramètres a et c soit différent de 0.

- 25 11. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait que le motif de formule (III) présente au moins l'une des caractéristiques suivantes :
  - les radicaux G<sub>1</sub> désignent un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>;

5

10

15

20

30

- n est non nul, et les radicaux G<sub>2</sub> représentent un radical divalent en C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>;
- G<sub>3</sub> représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymèrisation d'au moins un monomère du type acide carboxylique à inseturation éthylénique;
- G<sub>4</sub> représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère du type (méth)acrylate d'alkyle en C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>;
- 12. Composition selon la revendication 10 ou 11, caractérisée par le fait que le motif de formule (III) présente simultanément les caractéristiques suivantes :
  - les radicaux G<sub>1</sub> désignent un radical méthyle;
  - n est non nul, et les radicaux G<sub>2</sub> représentent un radical propyléne;
  - G<sub>3</sub> représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins l'acide acrylique et/ou l'acide méthacrylique;
  - G<sub>4</sub> représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymèrisation d'au moins le (mèth)acrylate d'isobutyle ou de mèthyle.
- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère cationique est choisi parmi les dérivés d'éther de cellulose quaternaires, les copolymères de cellulose avec un monomère hydrosoluble d'ammonium quaternaire, les cyclopolymères, les polysaccharides cationiques, les polymères cationiques siliconés, les copolymères vinylpyrrolidone-acrylate ou -mèthacrylate de dialkylamino-alkyle quaternisés ou non, les polymères queternaires de vinylpyrrolidone et de vinylimidazole, les polyamidoamines et leurs mélanges.
  - 14. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère anionique est un polyméthacrylate de sodium.
- 15. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère cationique est une hydroxyalkyl(C1-C4)cellulose comportant des groupements ammonium quaternaires.
  - 16. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère

cationique est présent en une teneur allant de 0,01% à 20 % en poids, de préférence de 0,01 % à 15 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,1 % à 5 % en poids, du poids total de la composition.

17. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère anionique est utilisé en une quantité allant de 0,01 à 20% en poids du poids total de la composition, de préférence de 0,05 à 15% en poids et encore plus préférentiellement 0,1 % à 7 % en poids.

5

10

20

35

45

50

- 18. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, une cire.
- 19. Composition selon la revendication 18, caractérisée par le fait que la cire est présente en une teneur allant de 2 % à 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de préférence de 5 % à 30 % en poids, et mieux de 10 % à 25 % en poids.
- 20. Composition selon t'une des revendications 18 ou 19, caractérisée par le fait que la cire comprend au moins une cire (I) ayant un point de fusion allant de 70 °C à 110 °C.
  - 21. Composition selon la revendication 20, caractérisée par le fait que la cire (I) est présente en une teneur allant de 0,1 % à 20 % en poids, par rapport au poids total de la composition.
  - 22. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes 18 à 21, caractérisée par le falt que la cire comprend au moins une cire (II) ayant un point de fusion supérieur ou égal à 45 °C et inférieur à 70 °C.
- 23. Composition selon la revendication 22, caractérisée par le fait que la cire (II) est présente selon un rapport pondéral cire (II) cire (II) allant de 0,2 à 1.
  - Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, au moins une silicone polyoxyalkylénée.
- 25. Composition selon l'une que lconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins un diméthicone copolyol.
  - 26. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, au moins un polymère filmogéne non-ionique différent du polymère de (méth)acrylate d'alkyle en C1-C6.
  - 27. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, de l'eau en une teneur allant de 1 % à 95 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et mieux de 10 à 80 % en poids.
- 28. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'elle est sous forme d'une émulsion cire-dans-eau, eau-dans-cire, huile-dans-eau, eau-dans-huile.
  - 29. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, au moins une huile volatile.
  - 30. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, au moins un tensioactif émulsionnant.
  - 31. Composition selon la revendication 30, caractérisée par le fait que le tensioactif émulsionnant est présent en une teneur allant de 2 % à 30 % en poids, par rapport au poids total de la composition.
  - 32. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins un additif choisi dans le groupe formé par les vitamines, les oligo-éléments, les adoucissants, les séquestrants, les parfums, les huiles, les épaississants, les protéines, les céramides, les plastifiants, les agents de cohésion, les agents alcalinisants ou acidifiants, les charges, les pigments, les émollients, les conservateurs, et leurs mélanges.
  - 33. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la composition

est une composition de maquillage, une base de maquillage, une composition à appliquer sur un maquillage, une composition de traitement cosmétique des fibres kératiniques.

34. Procédé de revêtement des fibres kératiniques, notamment des cils, caractérisé par le fait que l'on applique sur les fibres kératiniques une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 33.

35. Utilisation d'une composition telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 32 pour recourber et/ou allonger et/ou gainer les cils et/ou pour obtenir un maquillage rapide et/ou facile à appliquer et/ou de bonne



#### RAPPORT PARTIEL DE RECHERCHE EUROPEENNE

Humbro de la demanda EP 00 40 1662

qui selon la règle 45 de la Convention sur le brevet européen est consideré, aux fins de la procédure ultérieure, comme le rapport de la recherche européenne

atégorie	Citation du document avec in des parties perfin	ndication, en cas de besoin, entes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (MLCL7)
X	WO 95 34271 A (WELLA (DE); ST1EHM THOMAS 21 décembre 1995 (19 * abrégé * * page 2, alinéa 3 - * page 6, alinéa 2 - * page 9. alinéa 3 *	AG ;SCHROEOER FRIEGEL (DE)) 95-12-21) page 3, alinéa 2 * page 7, alinéa 2 *	1,2,5-8, 13, 15-17, 27,30-33	A61K7/06 A61K7/48 A61K7/032
Y	US 5 534 247 A (FRAM 9 juillet 1996 (1996) * abrégé * * colonne 1, ligne * colonne 2, ligne	5-07-09) 51 - ligne 67 * 23 - ligne 64 *	1-8,13, 15-22, 27,28, 30,32-35	
	46 *  * colonne 5, ligne 9  * colonne 8, ligne 9  * exemple 1 *	61 - calonne 4, ligne 5 - ligne 55 * 54 - ligne 63 *		DOMANGE TECHNIQUES RECHERCHES (FILCLY) A61K
RECI	HERCHE INCOMPLETE	-/-		
ne sont its technical Revendi Revendi Revendi Revendi Revendi Resenti	nes conformes aux deboosifiche de M. C	a incomplèté: sharcha:	CLI STEE CE	
	LA HAYE	Date d'achéronem de la recrette 13 octobre 2000	Cie	elen, E
X:pr	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITI articulibrament perfinent à lui seul articulibrament perfinent en combinaise une document du la même catégorie mêter-para histornacignes.	ES T: thiorie ou print E: document de b gans de décôt c	ipe à la boue de l revet entérieur, fr lu après cette dat toursie	Timention sale public à le



### RECHERCHE INCOMPLETE FEUILLE SUPPLEMENTAIRE C

Les revendications présentes 1-35 ont trait à une composition et son

EP 88 48 1662

Revendications ayant fait l'objet de recherches incomplètes: 1-35

Raison pour la limitation de la recherche:

utilisation définis (entre autres) au moyen des paramètres suivants: Pl: "un polymère cationique", P2: "un polymère anionique", P3: "une dispersion aqueuse de polymère filmogène non-ionique de (méth)acrylate d'alkyle en C1-C6".

L'utilisation de ces paramètres est considérée, dans le présent contexte, comme menant à un manque de clarté au sens de l'Article 84 CBE. Il est impossible de comparer les paramètres que le déposant a choisi d'utiliser avec ce qui est révélé dans l'état de la technique. Le manque de clarté qui en découle est tel qu'une recherche significative complète est impossible. Par conséquent, la recherche a été limitée aux exemples spécifiques des polymères anioniques mentionnés dans la description p.3 ligne 28 - p.9 ligne 7, les exemples spécifiques des polymères cationiques mentionnés dans la description p.10 ligne 30 - p.19 ligne 22. et les exemples spécifiques des dispersions aqueuses de polymères de (méth)acrylate d'alkyle mentionnés dans la description p.2 lignes 16-26, compte tenu de l'idée générale sous-jacente à la demande.



# Office européen des brevets RAPPORT PARTIEL DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 00 40 1662

DO	CUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		CLASSEMENT DE LA DEMANCE (IDLCLT)
stegorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentas	Revendication concernée	
*	GB 1 110 240 A (HERBERT WILLEM HEINRICH AND INGEBORG MARIA SCHMITT) 18 avril 1968 (1968-04-18) * page 1, ligne 11 - ligne 14 *	1-8.13, 15-22, 27,28, 30,32-35	
	* page 1, ligne 42 - ligne 61 * * page 1, ligne 77 - ligne 79 * * page 2, ligne 98 - ligne 102 * * exemple 3 * * revendications 1,3,5 *		
A	WO 98 19653 A (NAMBU TAKANOR1 ;PROCTER & GAMBLE (US)) 14 mai 1998 (1998-05-14)	1,5-8, 13, 15-17, 27-30,	DOMANES TECHNIQUES RECHERCHES (MLCLT)
	* abrégé *  * page 2, ligne 22 - page 3, ligne 2 *  * page 3, ligne 18 - page 4, ligne 36 *  * page 7, ligne 3 - page 9, ligne 6 *  * page 10, ligne 3 - ligne 12 *  * page 12, ligne 21 - page 13, ligne 19 *  * exemples 1-4 *	32,33	
A	DE 197 50 520 A (BASF AG) 20 mai 1999 (1999-05-20)  * abrégé *  * page 2, ligne 31 - ligne 56 *  * page 4, ligne 20 - ligne 58 *  * page 6, ligne 40 - page 7, ligne 8 *  * page 7, ligne 22 - ligne 35 *  * tableau 4 *	1,2,5-8, 13,16,17	
	-/		



## RAPPORT PARTIEL DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 00 40 1662

DO	CUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (INLULT)	
Catégorie	Citation du document avec Indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	
D,A	FR 2 528 699 A (OREAL) 23 décembre 1983 (1983-12-23)	6-8, 13-20, 22,27, 28,30-35	
	* page 1, alinéa 7 *  * page 2, alinéa 3 *  * page 2, alinéa 7 - alinéa 9 *  * page 3, alinéa 6 - page 4, alinéa 3 *  * page 5, alinéa 3 *  * page 8, alinéa 2 *  * page 13, alinéa 5 - alinéa 6 *  * page 14, alinéa 9 - page 16, alinéa 3 *  * page 20, alinéa 5 - alinéa 6 *  * page 23, alinéa 1 *  * page 23, alinéa 5 - alinéa 6 *  * page 24, alinéa 3 *  * exemples 1,2 *  * revendications *		DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Cl. 7)
A	FR 2 739 288 A (OREAL) 4 avril 1997 (1997-04-04) * abrégé * * page 7, ligne 45 - page 8, ligne 39 * * revendications 1,19-29 *	9–12	
P,A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 131, no. 22, 29 novembre 1999 (1999-11-29) Columbus, Ohio, US; abstract no. 303229, OKAJIMA, TAKAO ET AL: "Temporary hair-coloring compositions" XP002135146 * abrégé *		
	& JP 11 292744 A (KAO CORP., JAPAN) 26 octobre 1990 (1999–10–26)		

#### ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 00 40 1662

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets chés dans le rapport de recherche européenne visé ci-dessus.

Lesdits members sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

13-10-2000

	ument brevet cit pport de recherc		Date de publication	Membre(s) de la tamille de brevet(s)	Date de publication
WO	9534271	Α_	21-12-1995	OE 4420880 A	21-12-199!
				8R 9506264 A	12-08-1997
				EP 0713382 A	29-05-1990
				E5 20862 <b>87</b> T	01-07-1990
				JP 9501956 T	25-02-199
US	5534247	A	09-07-1996	AUCUN	
68	1110240	A		AUCUN	
<u>—</u>	9819653	A	14-05-1998	8R 9612765 A	07-12-199
				EP 0938284 A	01-09-1999
				JP 11500463 T	12-01-199
DE	19750520	A	20-05-1999	WO 9925311 A	27-05-199
				EP 1028700 A	23-08-200
FR	2528699	A	23-12-1983	LU 84210 A	07-03-198
				AT 395676 B	25-02-199
				AT 221083 A	15-07-199
				AU 559588 8	12-03-198
				AU 1586183 A	22-12-198
				8E 897050 A	15-12-198
				CA 1208832 A	29 <del>-</del> 07-198
				CH 658186 A	31-10-198
				OE 3321650 A	22-12-198
				G8 2123290 A,8	01-02-198
				IT 1162880 8	01-04-198
				JP 1764896 C	11-06-199
				JP 4045484 8	27 <b>-</b> 07-199
				JP 59007107 A	14-01-198
				NL 8302171 A	16-01-198
_				US 4871536 A	03-10-198
FR	2739288	A	04-04-1997	OE 69600214 0	07-05-199
				OE 69600214 T	22-10-199
				EP 0773016 A	14-05-199
				JP 3004210 8	31-01-200
				JP 9110633 A	28-04-199
				US 6011126 A	04-01-200
	11292744	A	26-10-1999	AUCUN	

Pour tout renseignement concernant cette annexe ; voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/62